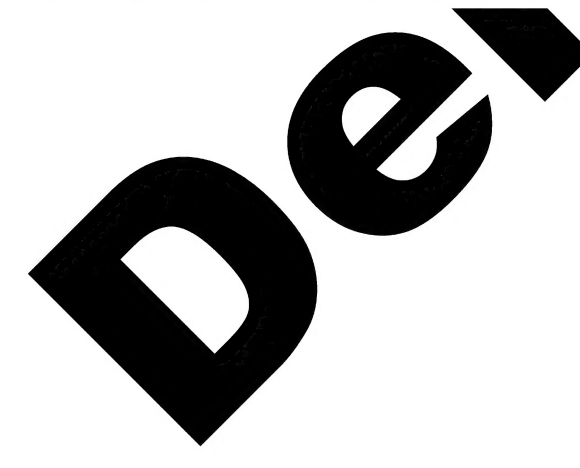
## Approved For Release STAT 2009/08/19 :

CIA-RDP88-00904R000100120



Approved For Release 2009/08/19 :

CIA-RDP88-00904R000100120



Вторая Международная конференция Организации Объединенных Наций по применению атомной энергии в мирных целях

A/ODEN/15/F 248/ UCAR ORIGINAL: EUROIAU

Не подлежит оглашению до официального сообщения на Конференции

## КАРБОНАТНЫЕ КОМПЛЕКСНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ ТОРИЯ

И.И.Черняев, В.А.Головня, А.К.Молодкин

Исходя из величины атомного веса тория и его атошного радиуса, следует допустить, что этот элемент может быть хорошим комплексо-образователем, способным присоединять адденды за счет координационной связи.

Однако одним из наиболее ярких свойств соединений тория является склонность их к реакциям гидролиза, которые могут происходить одновременно с реакциями комплексообразования, а порой и подавлять их за счет образования частичных или полных продуктов гидролитического расщепления.

Кроме того, тенденция тория к образованию кислородных связей существенно ограничивает выбор аддендов, так как реакции комплексе-образования для тория лучше всего обеспечиваются при использовании кислородсодержащих молекул, что и видно из довольно обширного литературного материала, посвященного этому вопросу. Действительно, известны многочисленные типы формиатных  $\sqrt{1}$ , 2/, двойных нитратных  $\sqrt{3}$ , 4, 5/, тартратных  $\sqrt{6}$ , 7, 8/, оксалатных  $\sqrt{6}$ , 7, 9, 21/, сульфатных  $\sqrt{6}$ , 7, 10, 11, 12, 13, 14/, фосфатных  $\sqrt{15}$ , 16, 17/ и других сложных соединений тория с кислородными кислотами.

Есть немало примеров реакций соединений тория с нейтральными молекулами, но опять-таки за счет присоединения последних через кислород.

Это — уреаты, алкоголяты, кетонаты  $\sqrt{6}$ , I8, I9,  $20\sqrt{7}$  и т.п. комплексные соединения.

25 YEAR RE-REVIEW

Неооходимо отметить, что даже в тех случаям, когда реакция помилексообразования с тем или иным кислородсоде размим аддендом приведит к образованию продуктов взаимодействии опједеленного состава, эти соединения, как правыло, оказивантся гидратированными, а количество молекул води в свою очередь чаще всего явллется переменным. Так, пентанитратотореат аммония содержит 2,7,9 молекул воды /4,5/, а тетраоксолатотореат аммония виделяется как с четырьмя, так и е семью молекуломи воды /21/.

На некоторых примерах скловность соединений тория к гидратации проявляется с исключительной яркостью. Вапришер, при висушивании дымящейся авотной кислетой при температуре  $105-110^{0}$  гидратированного нитрата тория  $Th(NO_3)_q \cdot nH_2O$  получается продукт, содержащий в своем составе две молекули веды /22, стр. 37/ нетронутыми.

Тенденция тория к большему сродству к кислороду по сравнению даже, например, с галогонами видна из значений теплот образования ( $\Delta H$  ккал) состветствущих соединении из элекентов. Так, для  $ThO_2$  эта величина равна 292,4 ккал, для Th  $Cl_4$  284,5 ккал, а для Th  $Br_4$  229 ккал.

На первый взглад кажетом, что это ограничение комплексных сосдинений торил преимунсствение кислородной свисью делено иметь следствием скудное количество дорм и односоразие типов ториевых номплеконых соединений. Однако вструдно подмети: В. что такое закличение не подтверждается дактами. Насобрат, эта можущаяся отраниченность просложением том, что тории с одним и тен не аддендом образует весьма разнообразиис мачестьскийе солотония, оли стимем чего является образование исломуи весьма оле ного состава и стусения. Проде того, неменее вининые на доложнение состава оказывакт чения гидратации, сопреводременной обрежением жак соновных, так и гларатированими дори мемпледеного сослисний терия в нелен. Дели же недходить к выпросу с познаий теория А. едисра, предусматриганией определенное косрушнанию число и структуру номилексного соблинения, то необходимы весьма тщательные исследования не только не установлению роси дожения и связей аддендов, не и по уточнению различия в поведении молекул воды, почти всегда присут-Сльующей в комплексиих соединскиму тория.

Оти оощие положения целиком относится к изучаемым неми карбонатным комплексным соединениям тория, которые не являются исключением из числа типичных для тория соединений. В них связь центрального атома осуществляется за счет кислорода, для карбонатов характерны явления гидратации и наблюдается многообразие форм реагирования в зависимости от изменения условий проъедения реакции. Однако до сих пор карсонатные соединения тория оставтся менее изученными по сравнению, например, с оксалатными или сульфатными, особенно если учесть требования, специфичные для химии комплексных соединений.

В первую очередь эта недостаточная изучениость их относится к выявлению точных условий, обеспечивающих выделение того или иного типа карбонатного комплексного соединения тория. До сих пор также не было исследований по установлению генетического ряда этих соединений по степени карбонатности, а также в литературе недостаточно доказательств в пользу того или иного координационного числа, характерного для тория.

Одним из первых исследователей, занимавшихся комплексными карбонатными соединениями тория, был Берцемлиус  $\mathbb{Z}4\overline{\mathbb{Z}}$ , подметивший хорошую растворимость основного карбоната тория в избытке карбонатов щелочных металлов.

Несколько позже (1874 г.) Илеве выделил из раствора [7] пентакароотореат натрия  $N\alpha_6 Th~(CO_3)_5$  12  $H_2O$ , а в 1903 г. Розенгейм с сотрудниками получил калийное и таллиевое производные этого же типа соединения  $K_6 Th~(CO_3)_5$  10  $H_2O$  и  $Tl_6 Th~(CO_3)_5$  [6].

В 1925 г. Каннери  $\angle 257$  пополнил этот тип соединения еще одним производным - гуанидиновым  $({\rm CN_3H_6})_6\,{\rm Th}\,({\rm CO_3})_5\cdot 4\,H_2\,O$  .

Этот тип соединения весьма характерен для тория, церия 1у, урана ІУ и подтверждается на примерах сочетаний этих элементов с другими аддендами: оксалатами, сульфатами и т.п. ацидоваместителями, входящими в количестве изти ионов во внутренные сферу комплекса 226, 27, 28 стр. 607.

Цель нашего исследования состояла в том, чтобы уточнить условия образования пентакарботореата натрия, получить некоторое число его производных и попытаться обосновать и установить единую

Если допустить, что в пентакарботореат-ионе карбонат-ионы занимают по два координационных места, что не противоречит теории А.Вернера, то следует допустить для тория координационное число не совем допустить, что каждый карбонат-ион занимает по одному координационному месту, тогда координационное число будет не совсем обычным, равным 5 или выше, если неравноценное поведение молекул воды будет доказано достаточно однозначно.

Но для последнего допущения необходимо установить принципиальную возможность существования безводных форм пентакарботореатного типа соединений (например,  $T\ell_6$  Tk  $(co_3)_5$  , по Розенгейму  $\ell \delta Z$ ), для чего требовалось увеличить число производных соединений изучаемого состава.

Первоначально мы провели исследование по синтезу и изучению химических и физико-химических свойств натриевого пентакарботореата  $N\alpha_6 Th(CO_3)_5 \cdot nH_2O^{\times)}$ .

Известно, что свежеосажденная гидроокись тория реагирует с растворами карбонатов щелочных металлов с образованием раствора. Реакция эндогермическая. Процесс растворения быстрее идет при нагревании реакционной смеси до 50-60°. После отфильтровывания непрореагировавшего остатка из раствора через несколько дней осаждаются крупные призматического вида кристаллы, способные виветриваться при хранении.

х)  $_{
m B}$  этих исследованиях принимал участие А.М.Рубинштейн

В указанных выше условиях образуется двадцативодный пентакарботореат натрия  $Na_6Tk(CO_3)_5$  20  $H_2O$ 

Анализы подтверждают этот состав.

Для  $Na_6$   $Th(co_3)_5$  20  $H_2O$  вычислено: 22,53% Th,13,38% Na 29,11%  $co_3$  и 34,91%  $H_2O$ ; найдено: 22,58% Th , 13,26% Na , 29,39%  $co_3$  и 34,57%  $H_2O$ 

При дальнейшем испарении маточного раствора наблюдается образование новых более тонких, прозрачных кристаллов и более устойчивых к сохранению на воздухе. Оказывается, что эти кристаллы содержат меньше воды и отвечают двенадцативодному пентакарботореату натрия  $Na_6Th(CO_3)_5$   $12H_2O$ , для которого вычислено 26,18% Th, 15,57% Na, 33,86%  $CO_3$  и 24,38%  $H_2O$ ; найдено: 26,00% Th, 15,78% Na, 33,47%  $CO_3$  и 24,75%  $H_2O$ .

Такое же соединение получается при обработке маточных растворов этиловым спиртом, но осадок, естественно, получается мел-ким, почти порошкообразным. Однако выделяемые соединения заметно гидролизуются. Поэтому даже промывание их ледяной водой требуется проводить возможно быстрее, так как в соприкосновении с водой эти соединения быстро обволакиваются аморфными продуктами гидролиза.

Совершенно аналогично идет реакция образования  $No_6Tk(CO_3)_5 \cdot 2OH_2O$  и  $No_6Tk(CO_3)_5 \cdot 42H_2O$  при исполь зовании в качестве исходного соединения не гидроокиси, а нитрата тория. При этом также вначале кристаллизуется двадцативодный пентакарботореат натрия, кристаллы которого по мере испарения маточного раствора разрушаются и переходят в кристаллы двенадцативодного пентакарботореата натрия.

Итак, при взаимодействии соединений тория с карбонатом или бикарбонатом натрия получаются две гидратированные формы пента-карботореата натрия, из которых двенадцативодный карбонат более устойчив к хранению на воздухе, чем двадцативодный. Однако реакция не исчерпывается образованием только этих двух гидратированных форм.

При замене естественной кристаллизации нагреванием раствора получается пятиводный пентакарботореат натрия  $Na_6Th(CO_3)_5\cdot 5H_2O_5$  а при небольших изменениях рецептуры синтеза можно наблюдать образование IO- и II-водного пентакарботореата натрия.

Na<sub>6</sub> Th (CO<sub>3</sub>)<sub>5</sub> 20 H<sub>2</sub>O μ Na<sub>6</sub> Th (CO<sub>3</sub>)<sub>5</sub> 12 H<sub>2</sub>O, показал индивидуальность этих соединении. Кристаллы  $Na_6Th(CO_3)_1$ . 20 Н20 относятся к моноклинной сингонии призматического вида

симметрии и обладают определенными показателями преломления:

Ng I,476, Nm I,470 и Np I,462.

Угол оптических осей  $2\,{
m V}$  , вычислений из показателей преломления, равен 75°.

Наблюдались следующие простые формы:

{IOO}, {OIO}, {OOI}  $\rho = 16^{\circ}$ , {IIO}  $\phi = 63^{\circ}$ , {OII}  $\psi = 28^{\circ}$   $\rho = 31^{\circ}$ , { $\bar{1}$ OI}  $\rho = 39^{\circ}$ . Элементы кристалла а:в:с= I,  $4 \in I:I:I$ , 495;  $\beta = I = 106^{\circ}I2'$ .

Кристаллы  $Na_6$   $Th(CO_3)_5$  12H  $_2O$  имент иное развитие по сравнению с двадцативодным пентакарботореатом: они - двуосные, отрицательные, имеют показатели преломления: Ng I,504,NmI,490,N $_{
m P}$ I.472.

Сингония их не выше моноклинно...

Наблюдались следувщие простие формы:  $\{100\}$ ,  $\{001\}$   $\rho$  =26°,  $\{110\}$  $\varphi = 37^{\circ}, \{\overline{201}\} \rho = 45^{\circ},$ 

Для решения поставленной нами задачи наиболее интересным яьляется изучение поведения молекул воды в полученных акво-пентакарботореатах натрия. Для этого оба вида соединений исследовались методом термографического анализа. Запись кривых нагревания производилась на фоторегистрирующем пирометре Н.С.Курнакова.

Оказалось, что на всех кривых нагревания имеются одни и те же эндотермические эффекты при температурах: 50-70°; IOO-120°; I50- $160^{\circ}$ ;  $300-350^{\circ}$ ;  $360-420^{\circ}$  и  $840-870^{\circ}$  ( рис. 3,4).

Лишь на кривой нагревания  $Na_6$  Th  $(co_3)_5$  20  $H_2$ 0 есть один дополнительным эффект в интервалах температур 20-300, соответствующий потере 8-9 молекул воды, после чего он переходит в более устойчињую форму двенаднативодного пентакарботореата натрия, что было проверено анализом получающегося продукта.

Одинаковый жарактер криьых нагревания подтверждает однотипность изучаемых нами соединений и указывает на аналогичное их поведение при повышении температуры.

Химический анализ веществ, получающихся при нагревании их до той или иной температуры, указываемой изломами кривой нагревания, подтверждает, что безводный пентакарботореат натрия образуется в интервалах температур IOO-I50°. При 350° происходит декарбонизация соединения.

Самое ценное для нашего исследования заключается в том, что при нагревании изучаемых соединений до температуры  $70^\circ$  они теряют девятнадцать (для  $Na_6Th(CO_3)_5 \cdot 20H_2O$ ) и только при  $10C^\circ$  удаляется как в том, так и в другом случае последняя молекула воды. Этот ряд наблюдений позволил нам предноложить, что в  $Na_6Th(CO_3)_5$   $20H_2O$  и  $Na_6Th(CO_3)_5 \cdot 12H_2O$  последняя молекула воды, наиболее трудно отщепляемая по сравнению с другими, сьязана непосредственно с центральным атомом тория и находится во внутренней сфере комплексного соединения. Если это предположение верно, тогда обе гидратированные формы пентакарботореата натрия, изученые нами термографически, можно изобразить однотипно, в соответствии с координационной формулой

$$Na_{6}[Th(CO_{3})_{5} \cdot H_{2}O](n-1)H_{2}O.$$

Для проверки выдвинутого нами предположения следовало подвергнуть термографическому анализу какое-либо производное ментакарботореатного типа соединения.

В качестье такого производного был взят гуанидиновый пента-карботореат ( ${\rm CN_3H_6})_6$   ${\rm Th}$  ( ${\rm CO_3})_5 \cdot 4\,{\rm H_2O}$ ,

Если бы оказалось, что одна из четырех молекул воды удаляется с большим трудом, а на кривой нагревания оказался хотя бы один дополнительный эффект, то это подтвердило бы наше предположение еще одним фактом. Проверка гуанидинового акво-пентахарботореата по-казала, что на кривой нагревания имеются три эффекта, обусловленные удалением воды, один из которых (70°) соответствует удалению только одной, последней молекулы воды (рис. 5).

Для расшифровки термограмым (рис. 5) гуанидинового производного пентакарботореата, свежеприготовленный препарат последнего был выдержан при температуре 75° до постоянного веса. После удаления всей воды исчезли все низкотемпературные эффекты, а дальнейшее разложение вещества происходило в интервалах температур 180-

 $2QO^{O}$  в полном соответствии с термическими эффектами свежеприготовленного препарата (рис. 5,6,7).

Следовательно, и гуанидиновому пентакарботореату возможно приписать формулу, позволяющую отличить одну молекулу воды от остальных трех:  $(\text{CIN}_3\text{H}_6)_6 [\text{Th}(\text{CO}_3)_5 \cdot \text{H}_2\text{O}] \cdot 3\,\text{H}_2\text{O}$ . Но тога следует ожидать, что и в других производных этого же типа должно содержаться не менее одной молекулы воды. Действительно, калиевый, кальциевый, бариевый, кобальти-гексаминовый и аммонийный производные пентакарботореата содержат неизменно больше одной молекулы воды:  $K_6 \text{Th}(\text{CO}_3)_5 \cdot 13\,\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{Ca}_3 \text{Th}(\text{CO}_3)_5 \cdot 7\,\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{Co}_3 \text{Th}(\text{CO}_3)_5 \cdot 7\,\text{H}_2\text{O}$ ,

Особая проверка потребовалась для таллиевого производного пентакарботореата. По выводам Розенгейма /6/ получается, что таллиевое производное выделяется в безводном состоянии.

Мы воспроизвели по прописи Розенгейма синтез этого соединения и анализом обнаружили, что таллиевое производное содержит немного более однои молекулы, воды, тогда как в работе Розенгейма результаты определения воды отсутствуют.

Следовательно, таллиевый пентакарботореат не является исключением из ряда указанных выше других производных пентакарботореатного типа комплексных соединений. Комплексный характер иона  $[\text{Th} (\text{CO}_3)_5 \cdot \text{H}_2\text{O}]^{-6}$  доказывался двумя способами.

Первый состоял в качестьенной проверке аммиаком и оксалатами щелочных металлов карбонатных растьоров тория. Ни аммиак, ни оксалат-ион не осаждают торий из карбонатных растворов, что указывает на отсутствие в них свободного иона тория вследствие образования довольно прочного комплексного соединения.

Второй способ заключался в проведении реакций ионного обмена между пентакарботореатами. Например, при действии на карбонатно-аммониевый раствор нитрата или гидроокиси тория раствором кобальтигексамина [ $Co(NH_3)_6$ ]  $C\ell_3$  в карбонате аммония образуется кристаллический оранжевый осадок, анализ которого указывает на образование ссединения такого состава:

[Co(NH3)6]2[Th(CO3)5.H20].9H20.

Еще привер: натриевым пентакарботореат в воде не растворим. Однако при обработке кристаллов этого соединения водными раствора- ми хлорида кальция или бария наблюдается превращение крупных кристаллов  $N\alpha_6[Tk(CO_3)_5 \cdot H_2O] \cdot R H_2O$  в кальциевое или бариевое производное  $C\alpha_3[Tk(CO_3)_5 \cdot H_2O] \cdot 6H_2O$  и соответственно  $B\alpha_3[Tk(CO_3)_5 \cdot H_2O] \cdot 6H_2O$ . Происходит реакция ионного обмена между ионами аммония и таллия при взаимодействии раствора аммонийного пентакарботореата с сульфатом или нитратом таллия, в результате чего выделяется в осадок соединение  $T\ell_6[Th(CO_3)_5 \cdot H_2O]$ .

Доказательством нахождения в растворе аммонийного пентакарботореата служит то, что, действуя на такие растворы этиловым спиртом или ацетоном, удается выделить акмонийный пентакарботореат  $(NH_4)_6$  [  $Th(CO_3)_5$   $H_2O$ ]  $2H_2O$ .

Одну из молекул воды мы включаем во внутреннюю сферу комплексного соединения тория на основании термографического анализа, проведенного нами на примерах  $N\alpha_6$   $Th(CO_3)_5 \cdot nH_2O$  X  $CN_3H_6)_6$   $Th(CO_3)_5 \cdot 4H_3O$ .

Пы укасывали, что для этих соединений вполне четко удается проследить, что последняя молекула воды удаляется с большим тру-дом по сравнению с остальными, а это в свою очередь позволило нам предположить присоединение ее к центральному атому тория, наряду с карбонатными группами.

Неравноценное присоединение молекул воды в карбонатных кристаллогидратах тория наблюдали Клеве 277 и Лортье 2277, но ни Лортье, ни тем более Клеве не касаются оценки этого явления со структурных позиций в соответствии с теорией А.Вернера.

Первая попытка установить структуру карбонатного комплексного соединения тория была сделана в 1944 г. К.М.Толмачевым /297,
изучавшим спектры поглощения солей тория в карбонатных растворах.
Толмачевым было показано, что в растворе существует шестизарядный комплексный анион тория состава [Th(CO<sub>3</sub>), (OH)<sub>2</sub>], причем гидроксильные группы находятся в транс-положении друг к другу.

Кроме того, автор подметил аналогию в спектрах поглощения между натриевой и аммонийной карбонатной солью тория, а также различие в составе растворенного соединения по сравнению с осажденным из раствора спиртом.

Возможно, что при кристаллизации или высаливании карбонатных соединений тория из растворов происходит замещение гидроксильных групп на карбонатную, вследствие чего анион  $[Th(CO_3)_4(OH)_2]^{-6}$  превращается в пентакарбонат  $[Th(CO_3)_4(OH)_2]^{-6}$ , изученного  $[Th(CO_3)_4(OH)_2]^{-6}$ , изученного  $[Th(CO_3)_4(OH)_2]^{-6}$ , изученного  $[Th(CO_3)_4(OH)_2]^{-6}$ 

для соединения [ T'h (CO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> (OH)<sub>2</sub>] -6 , изученного ю.М.Тол-мачевым, возможно допустить координационное число, равным шести, если карбонатные группы занимают по одному координационному месту, и десяти, если каждая карбонатная группа присоединена к центральному атому циклически, занимая два места. На основании более прочной связи одной из молекул воды в пентакарботореатах натрия и гуанидина мы склонны утверждать, что координационное число в этих соединениях тория равно шести, а каждая карбонатная группа занимает по одному координационному месту.

Иначе для комплексного аниона типа  $[Th(CO_3)_5 \cdot H_2O]^{-6}$  следовало бы допустить координационное число, равным одиннадцати, что, по-видимому, мало вероятно.

Следующое доказательство в пользу координационного числа шесть для соединения понтакарботореатного типа витекает из данных Толмачева, обнаружившего транс-конфигурацию гидроксокарбоната тория в растворе

$$\begin{bmatrix} CO_3 & OH & CO_3 \\ CO_3 & OH & CO_3 \end{bmatrix}$$

При такой конфигурации невозможно допустить вхождение пятой карбонатной группы за счет циклического ее присоединения. Естественнее объяснить образование пентакарбонат-иона замещением одной гидроксильной группы на одну двухвалентную карбонатную, занимающую одно координационное место, а по мере кристаллизации пентакарбоната — замещение гидроксильной группы на молекулу воды. Тогда координационное число останется равным шести при превращении трансдигидроксо-тетракарбоната в акво-пентакарбонат

$$\begin{bmatrix} cO_3 & b & cO_3 \\ cO_3 & b & cO_3 \\ cO_3 & b & cO_3 \end{bmatrix} \xrightarrow{-6} \begin{bmatrix} cO_3 & cO_3 \\ cO_3 & b & cO_3 \\ cO_3 & b & cO_3 \end{bmatrix} \xrightarrow{-6}$$

Остается привести примеры, доказывающие реальность образования многообразных форм карбонатных соединений тория, существующих и выделяющихся из водных растворов. Если принять за пример наиболее насыщенного по карбонат-ионам соединения пентакароотореатион, то требуется привести еще примеры (кроме соединения, изученного Толмачевым) с меньшим содержанием карбонатных групп в комплексных соединениях тория. Оказывается, что таксе многообразие форм карботореатов существует, так как нам удалось синтезировать генетически связанный ряд соединений, в которых паблюдается заполнение внутренией сферы (наряду с карбонатными группами) гидроксильными группам и молекулами воды.

В этом плане интересно отметить, что нами оыл выделен в твердом состоянии тетракарботореат, почти аналогичный тетракарботореату Толмачева, изученному им в растворе, но отличающийся

$$\begin{bmatrix} cO_3 & OH & CO_3 \\ CO_3 & Th & CO_3 \\ H_2O & CO_3 \end{bmatrix}$$

гидроксо-тетракарботореат Толмачева

гидроксо-акво-кароотореат, синтезированный нами

Наличие последнего соединения оправдывает, как нам кажется, данную выше трактовку образования акво-пентакароот ореатного типа соединения из тетракарбонатного:

Не останавливаясь на технике синтеза всех этих соединений, выделенных нами или другими исследователями и подтвержденных анализом их состава и изучением ряда свойств, приведем их в последовательном порядке по убывающему количеству карбонатных групп, начиная с пентакарбонатного типа:

1. 
$$Me_{6}[Tk(CO_{3})_{5} \cdot H_{2}O] \cdot n H_{2}O(Me = K^{\dagger}, Na^{\dagger}, Ca^{\dagger \dagger} Ba^{\dagger \dagger}, Tl^{\dagger}, (CN_{3}H_{6})^{\dagger}, NH_{4}^{\dagger} + \mu [Co(NH_{3})_{6}]^{\dagger + \dagger})$$

2.  $Na_{5}[Tk(CO_{3})_{4}(OH) \cdot H_{2}O] \cdot 8H_{2}O$ 

Approved For Release 2009/08/19 : CIA-RDP88-00904R000100120019-8

3. $(CN_3H_6)_5[Th(CO_3)_3(OH)_3]5H_2O$  (синтезировано А.Розенгеймом с Келми [26]7

$$4.(NH_4)_2[Th(CO_3)_3 \cdot 3H_2O] \cdot 3H_2O$$

- I. Разработаны методы выделения  $N\alpha_6 Th (cO_3)_5 \cdot 20 H_2 O$  и  $N\alpha_6 Th (cO_3)_5 \cdot 12 H_2 O$  в кристаллическом состоянии; изучены их химические и физические свойства.
  - 2. Синтезирован пентагидрат пентакарботореата натрия  $N\alpha_6\, Th \, (CO_3)_5 \cdot 5\, H_2\, O$
  - 3. Выделены производные пентакарботореатного типа:

$$Ba_3 Th (cO_3)_5 .7H_2O$$
  
 $Ccl_3 Th (cO_3)_5 .7H_2O$   
 $Tl_6 Th (cO_3)_5 .H_2O$   
 $(NH_4)_6 Th (cO_3)_5 .3H_2O$   
 $(cN_3H_6)_6 Th (cO_3)_5 .4H_2O$   
 $[Co(NH_3)_6]_2 Th (cO_3)_5 .10H_2O$ 

- 4. Термографически исследованы двадцативодный и двенадцативодный пентакарботореаты натрия и пентакарботореат гуанидина. Подмечено, что молекулы воды в этих кристаллогидратах неравноценны по силе связи. Наиболее прочно связана последняя молекула воды.
- 5. Высказано предположение, что координационное число в карбонатных соединениях тория равно шести, а каждый карбонат-ион занимает по одному координационному месту во внутренней сфере комплексного соединения тория. В соответствии с этим предположе-

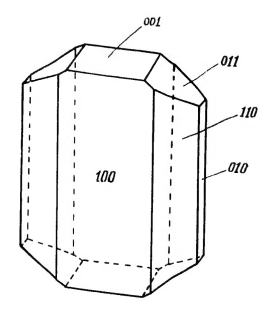
Приведены доказательства, подтверждающие это предположение.

6. Показано, что гидроокись или соли тория способны образовывать с карбонатами щелочных металлов различные типы карбонатных комплексных соединений, укладывающихся в рамки координационного числа шесть в соответствии с теорией А.Вернера.

## Литература

- 1. Weinland R., Stark A., Ber. ,1926, 59, 471-479
- 2. Reihlen H., Debus M., Z.anorgan und allgem.Chem., 1929, 178, 157-176
- 3. Jacoby R., Meyer R.J., Ber., 1900, 33,2135
- 4. Jacoby R., Meyer R.J., Z.anorgan. und allgem.Chem., 1901, 27, 359-389
- 5. Braseliten C., Compt.rend., 1940, 211, 30-31; 1941, 212, 193-195
- 6. Rosenheim A., Samter V., Davidsohn I., Z.anorgan. und allgem. Chem., 1903, 35, 424-453
- 7. Cleve P.T., Bull.Soc.chim., 1874, [2] 21,115-128
- 8. Bobtelsky M., Grans B., Bull.Res.Council Israel, 1953, 3, N=1-2, 82-88
- 9. Hauser 0., Wirth F., Chem. Zbl., 1913, 1, 10-12; Z.anorgan. und allgem. Chem., 1912, 78,75-94
- 10. Rosenheim A., Zickermann I., Z.anorgan. und allgem.Chem., 1932, 208, 95-99
- 11. Barre M., Compt.Rend., 1910, 150,1599-1602; Ann.chim.phys.,1911 [8]24, 145-236
- 12. Manuelli C., Gasparinetti B., Gazz., 1902, 32, II, 528-531
- 13. Chydenius I.I., Pogg.Ann., 1863, 119, 43-56
- 14. Fernandes L., Gazz., 1925, 55, 3-6
- 15. Troost L., Ouvrard L., Ann. chim.phys., 1889, [6], 17, 237; Compt.Rend., 1886, 102, 1423-1427
- 16. Wallroth K.A., Bull.Soc.chim., 1883, [2],39,316-322
- 17. Colani A., Compt.Rend., 1909, 149, 207-210
- 18. Fischer W.M., Traurinsch A., Z.anorgan. und allgem.Chem., 1932, 205, 309-320

- 19. Bradlev D.C., Saad M.A., Wardlow W., J.Chem.Soc., 1954, 2002-2005
- 20. Gmelins, Handbuch der Anorgenischen Chemie, 1955, N=44, 268
- 21. Branner B., J.Chem.Soc., 1898, 73, 951-985
- 22. Pascale P., Traite de chimie Minerale, 1932, 11, 284,297
- 23. Актиниды. Под ред. Г.Сибирга и Дж.Каца. М., Изд-во ин. лит., 1955
- 24. Berzelius J.d., Pogg. Ann., 1829, 16, 385
- 25. Canneri G. Gazz., 1925, 55, 39-44
- 26. Rosenheim A., Kelmy M., Z.anorgan. und allgem.Chem., 1932, 206, 38
- 27. Lortie L., Compt.Rend., 1929, 188,915-916
- 28. Химия ядерного горючего. М., Гос. научно-техн. изд-во хим. лит., 1956
- 29. Толмачев Ю.М., Изв. АН СССР, 320-324 (1944)



еме. I. Общий вид кристалла  $\cdot Na_6 Th(co_3)_5 \cdot 20 H_2 O$ 

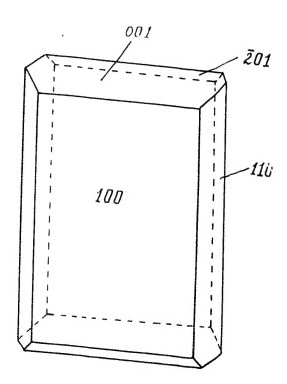


Рис. 2. Общий вид кристалла  $N\alpha_6$  Th  $(co_3)_5$  12  $H_2$  О

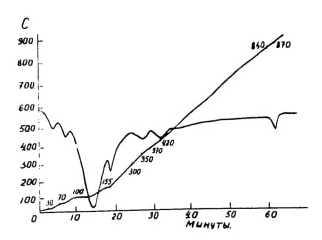


Рис. 3. Кривая нагревания  $Na_6Th(co_3)_5 \cdot 20H_2O$ 

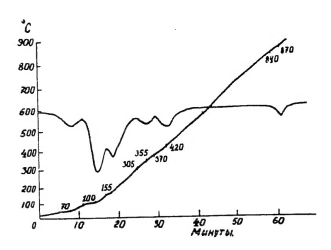


Рис. 4. Кривая нагревания  $Na_6Th~(CO_3)_5\cdot 12~H_2O$ 

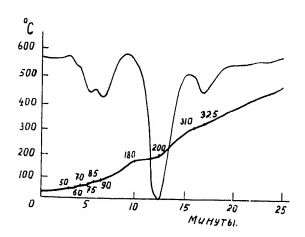


Рис. 5. Термограмма  $(CN_3H_6)_6Th(CO_3)_5.4H_2O$ 

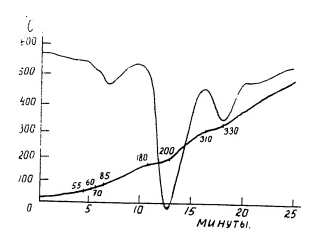


Рис. 6. Термограмма пентакарботореата гуанидина, выдержанного при 75° в течение 5 минут (удалилось примерно 3 молекулы воды).

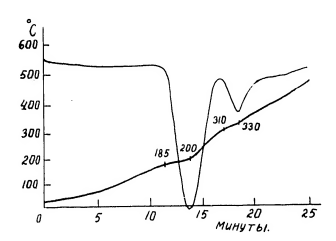


Рис. 7. Термограмма пентакарботореата гуанидина, выдержанного при 75° до постоянного веса (удалилось 4 молекулы воды).